

江苏省第二类医疗器械/体外诊断试剂注册 技术审评报告

产品名称	旋转阳极 X 射线管		
注册人名称	微睿科技（苏州）有限公司		
注册形式	☒ 拟上市注册申请	☐ 优先 ☐ 应急	
	☐ 许可事项变更注册申请 （有源/无源）	☐ 产品名称变化 ☐ 型号、规格变化 ☐ 结构及组成变化 ☐ 适用范围变化 ☐ 产品技术要求变化 ☐ 注册证中“其他内容”变化 ☐ 其他变化	
	☐ 许可事项变更注册申请 （体外诊断试剂）	☐ 产品名称变化 ☐ 包装规格变化 ☐ 产品储存条件及有效期变化 ☐ 适用仪器变化 ☐ 阳性判断值或参考区间变化 ☐ 产品技术要求、说明书变化 ☐ 适用的样本类型变化 ☐ 适用人群变化 ☐ 临床适应症变化 ☐ 其他可能改变产品安全有效性的变化	
	☐ 延续注册申请		
结构特征	☒ 有源 ☐ 无源 ☐ 体外诊断试剂		
技术审查内容			
产品概述			
规格型号/包装规格	XRT680		
主要组成成分	X 射线管包括以下部分：阴极、阳极、真空外壳。		
适用范围/预期用途	装配于 X 射线计算机体层摄影设备（CT）的 X 射线管组件内，本产品仅提供给 X 射线管组件制造商使用。		
产品储存条件及有效期	不适用。		
分类编码	06-03		
注册人住所	江苏省苏州市相城区渭塘镇爱格豪路 42 号房屋三号厂房二层 203 室		
生产地址	江苏省苏州市相城区渭塘镇爱格豪路 42 号房屋三号厂房二层 203 室		
同类产品该产品既往注册情况			
1. 该产品为拟上市注册。 2. 科罗诺司医疗器械(上海)有限公司生产的旋转阳极 X 射线管（注册证编号：沪械注准 20202060370） 科罗诺司医疗器械(上海)有限公司生产的旋转阳极 X 射线管（注册证编号：沪械注准 20172060660）			

有关产品安全性、有效性主要评价内容	
（一）工作原理：X射线管是利用X射线管中高速电子撞击金属靶盘产生X射线的电子器件。当X射线管装入X射线管组件并安装到X射线影像设备整机中时，由X射线诊断设备整机供给X射线管灯丝电压和阴阳极高压。X射线管灯丝周围产生热电子云，在阴阳极高电压的作用下，热电子云中电子高速飞向阳极，击中阳极靶盘，高速运动的电子与靶盘材料的原子发生相互作用，其动能的一小部分能量转化为辐射能，以X射线的形式释放出，从而对患者被检部位进行曝光，并依靠X射线诊断设备整机对获得图像进行传输，存储和分析。。 （二）材料：本产品不与人体直接接触。 （三）电气安全：符合GB9706.228-2020标准的要求。 （四）电磁兼容：X射线管无电磁兼容要求。 （五）临床评价：该产品列入《免于临床评价医疗器械目录》，属于免于进行临床评价的医疗器械。将申报产品与已获准境内注册的医用诊断旋转阳极X射线管进行同品种对比，申报产品与同品种产品在基本原理、结构组成、性能要求、适用范围、使用方法等方面基本等同，差异部分不会对产品的安全性和有效性产生不利影响。 （六）体考情况：整改后通过核查，生产地址、规格型号等产品信息与注册资料一致。 综上所述，该产品符合医疗器械安全有效的各项基本要求。	
企业提供的证据	
检验机构及报告编号： 检验机构名称：辽宁省医疗器械检验检测院 报告编号：辽检（医械）字（2024）第1429号	
存在问题及主要补正意见	
见补正通知书	
企业针对“存在问题及主要补正意见”提供的证据或修改的内容	
产品技术要求、产品检验报告、化学和物理性能研究、临床评价资料要求已完成补正。 本申报项目属于第二类医疗器械/体外诊断试剂产品注册。经审查，产品注册申报资料： ☒符合技术审评要求，建议准予注册。 ☐申请资料不符合技术审评要求，建议不予行政许可。 ☐同意企业申请，建议准予撤回。 ☐其他。	
体系核查内容	
检查依据	☒ 医疗器械注册质量管理体系核查指南 ☒ 医疗器械生产质量管理规范 ☐ 医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 ☐ 医疗器械生产质量管理规范附录植入性医疗器械 ☐ 医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂 ☐ 医疗器械生产质量管理规范附录定制式义齿 ☐ 参照医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 ☐ 医疗器械生产质量管理规范附录独立软件 ☐ 其他（专项方案等）
检查结论	☐ 通过核查 ☐ 未通过核查，建议不予注册 ☒ 整改后通过核查 ☐ 整改后未通过核查，建议不予注册

